

[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 93100115.3

[51] Int.CI

C12P 21 / 02

(43) 公开日 1993年7月14日

[22]申请日 93.2.6

|71|申请人 北京中化生物技术研究所

地址 100850 北京市海淀区太平路 27号

[72]发明人 赵春华 唐佩弦 王嘉登

1741专利代理机构 北京阿范学院专利本务所 代理人 林 强

C12N 15/64 C12N 15/66 C12N 15/70 A61K 37/42

THE BRITISH LIBRARY

17 SEP 1993

SCIENCE REFERENCE AND INFORMATION SERVICE

说明书页数: 5

附图页数: 3

|54||发明名称 | 白介素 6--白介素 2 融合蛋白及共酮法 |和用途

[57]美要

本发明公开了一种具有抗癌性能白介素 6 活性及白介素 2 活性的融合蛋白,通过优化转译起始序列。合成 IL6、IL2 功能区上、下游引物及中间接头一对寡核苷酸,将天然终止密码于 TAG 换成大肠杆菌偏性密码于 TAA, PCR 扩增获得 IL-6、中间接头、IL-2 基因 片段,经酶 切、连接 重组 至表 这 载体 PBV220, 诱导高效表达, 分离包涵体, 变性、复性获得具有 IL2、IL6 双活性融合蛋白。 它较 IL6、IL2 单因于或双因于联合在多领域的研究有更多的生物学效应。

(BJ)第1456号

- 1、一种白介素6一白介素6的融合蛋白, 其特征在于是由白介素6一中间接头一白介素6多肽序列组成, 分子量为16—38[[。
- ¹、根据权利要求1 所述的融合蛋白,其特征在于所述中间接 头序列的长度为15-451f111。
- 3、根据权利要求! 和2的融合蛋白, 其特征在于所述的中间 接头是由天门冬酰胺、丝氨酸、甘氨酸、苏氨酸、丙氨酸所组成。
- 1、根据权利要求1的融合蛋白,其特征在于含有图1111序列。 根据权利要求1的融合蛋白,其特征在于含有图1111序列相 应的氨基酸序列。
- 6、一种白介素6一白介素2融合蛋白的制备方法。 其特征在于
 - (1) 白介素的功能区基因的克隆
 - (?) 中间接头与白介索? 功能区基因的克隆
 - (3) 融合蛋白的表达载体987220进行表达
 - (1) 大肠杆菌的高效表达融合蛋白
 - (5) 纯化, 经分子筛凝胶过滤及高压液相而获得纯品
- ¹、根据权利要求! 的融白蛋白,可应用于免设调节抗癌、抗 淋巴瘤的药剂。

白介素! 一白介素! 融合蛋白及其制法和用途

本发明涉及一种具有功能蛋白的白介素 6(11-6) 一白介素 2(11-2)融合蛋白及其制法和用途,特别涉及具有免疫调节抗癌、淋巴瘤等功能的白介素6一白介素2融合蛋白及采用生物高技术制备方法。

以往研究表明。II—1是由「细胞分泌的一种细胞因子,具有广泛的免疫活性。临床应用可使15—30%的淋巴瘤、肾癌、 黑色素瘤病员达到治愈或有效。结肠癌及非何杰金氏淋巴病也有较好疗效,而且可增强免疫力,提高抗1型肝炎病毒免疫力。II—6是继11—1等细胞因子后又一具有明显抗癌活性的生物免疫调节剂。属参与造血、免疫的多功能因子,其特点为抗肿瘤活性高, 釋性作用小。新近实验证实,II—6可诱导的LM活生也可互接作用于杀伤细胞,促进其功能分化。 [[a:1an ll.etil.p:://lat.ll.a.cd.sci.lsa,1987, ld.1629] [2kada letal,] [1119]:1,1988, 141,1543] 这些都是II—2、 [[—6 单]子在某些领域的研究。目前尚未见具有II—2—II—6 融合蛋白的报道。

本发明的目的是提供一种白介素(一白介素)融合蛋白。 本发明的另一目的是提供一种采用生物高技术来制备白介素 6一白介素? 融合蛋白的制备方法。

本发明的又一目的是提供采用白介素6一白介素? 融合蛋白作为高效的抗癌药物。

本发明的目的是通过下述的方法实现的。

我们通过优化转译起始序列,合成11-6功能区上、下游引物,中间接头一对寡核苷酸,11-2下游引物,将天然终止密码子116换成大肠杆菌偏性密码子111,PCB扩增获得11-6, 11-2功能区片段,经纯化后酶切,连接重组至表达载体FBV22C,诱导表达、分离纯化包涵体,变性复性获得具有11-2、11-6双活性融合蛋白。

图1为[1-6-11-1融合蛋白[1]序列图,破基[1]。

图2 为融合蛋白表达载体构造图。其中1是 FECIS-112, 2是 FBV220, 3是FEV-112, 4是FBC19-116, 5是FEV-116112, 6是112基因片段。

下面结合附图对本实施例作详细说明。

图[, | 1 - 6 - 1 1 - 2 融合蛋白由 1 1 - 6 序列(DNA 序列 1 - 5 4 C 1;) 中间接头(DNA 序列 5 4 1 - 5 8 5 b p) 1 1 - 2 序列(5 8 6 - 9 9 0 b p) 接头 15 - 45 1 p 不等,可由甘、苏、丙、丝及天门冬酰胺组成。11 - 2 . 11

一6 指与天然因子实质上一致,可与相应配基结合, 转导生物信息引起生物活性,并可与相应抗体进行反应。

一、儿一小功能区基因克隆。

利用Sequee 程序通过计算机分析确定转译的最佳起始区域,使其具有最小自由能,最佳碱基排列,避免可能干扰转译起始的 all ll 二级结构,确保两个引物之间,引物与模板之间具有最少的 配对以避免扩增不必要的序列。 在上游和下游引物中分别导人 Ecoll 和ldel 酶切位点加入起始密码子Alc。 ldel 酶切位点是将 ll -6 3' 末端(AA Alc 突变为(AI Alc 而致。人工合成赛核苷酸 引物: 左侧(上游)引物5'(CC AAI IC AIC CAACAI ICC AA CAIC),右侧(下游)引物5'(AC AII IC AIC CAACAI ICC AA CAIC),右侧(下游)引物5'(AC AIA ICC CCA ACA CCC CIC3'。以1 l -6 cdna为模板,1 cl 扩增1 l -6 基因片段。 获得 约5 40 bp 产物,将上述片段经蛋白酶K消化处理后、酚/氯仿、乙醇沉淀萃取8 ll A 经Ecoll 酶切后与1 l cl ll 载体[ccl l]、1 ll 双离切后 重组,转化1 ll ll 受体菌,筛选白斑菌落,酶切鉴定获得阳性克隆1 l cl l g -1 l l 6。

二、中间接头与儿一儿功能区基因克隆。

我们将天然终止密码子「AG换成大肠杆菌偏性密码子「AA,中间接头为内侧「2bp互补的一对穿核苷酸、其中」、端寡核苷酸17bp与11-25、端互补。5、端寡核苷酸5、AICAI AIG ICC G

GGA GGT 13'. 3'端塞核苷 GCC GGT TCT GGC GGT 酸S' ACCICC SOR SOR SOR SOR SOR SOR ACC TCC ACC 663'。II-2功能区下游引物导入BaaBI 酶切位点引物为5' 666 CA TCC TTA GGT CAG TGT3' ICA 在最适条件下中 间接头由一对寡核苷酸自身退火,延伸产生,利用5′ 端塞核苷 酸及II-2下游引物,以II-2及中间接头为双模板。PCI基因重 组获得约150bp 11-2及接头共同片段,该片段上游含有Riel 筋 切位点,(图1011 序列535 —540 碳基(bp), 经纯化后3a111 酸切与 Barkl/Sral 双酶切PUC19 裁体重组,获得阳性克隆FCC19-1L2。

三、融合蛋白表达载体构造。

四、大肠杆菌高效表达融合蛋白。

将上述阳性克隆,制备过夜培养物,再以11接种量种于含多种微量元素1。(11培养基中、11°C振摇约1小时10601达到0.1-0.6 转移至12°C诱导1一1小时,常规收菌、裂解、515—1161电泳,用薄层扫描仪测得表达蛋白占菌体总蛋白321,蛋白带的分子量为16—1810,与理论计算分子量相符。融合蛋白氨基酸序列与图1011序列相应氨基酸一致。

五、活性测定。

将诱导细菌清洗后超声破碎[1000rp1 1℃ 10'离心后,11 熙素洗涤后,多种变性条件,71 盐酸胍变性(含011)25℃[小时在一定蛋白保护剂下还原型谷酰苷肽及氧化型谷胱苷肽复性,分别以][一6 依赖小鼠杂交病细胞系7][11 及][一2 依赖细胞株[1][1] 费得[16、][1—2 活性。

六、纯化。

在变性条件下将包涵体经分子筛凝胶过滤后, 收集主路复性后再经反相疏水柱纯化, 获得551左右的纯品。

本发明的优点是

- 1、116~112融合蛋的抗癌抗淋巴瘤效果比单独的116或112 好。
 - 2、本制各方法精确可靠, 产品纯度高。

1	ATEGARGATT	CCAMAGATET	1000000000
31	CACAGACAGC	CACTCACCTC	TTEAGAACGA
61	ATTGACAAAC	AAATTCGGTA	CATECTEGAC
91	BECATCICAE	4445431333	CERCACATET
121	AACAAGAGTA	ACATOTOTEA	AACCAGCAAA
151	CAGGCACTGG	443444343	
181	SSINGARES	1211112	TEGATECTIC
211	CAATCIGGAL	TCAATGAGGA	GACTIGCCIG
241	CTGAAAATCA	TOTOSTOADI	TTTCCACTTT
271	CACCTATACE	TAGAGTACCT	reacate a
301	TTIGAGAGTA	6163663464	ACCCACACCI
331		CIACAAAACT	CCTEATCCAS
361	TICCTCCAEA	4414666777	EARTCTACET
391	43344133	11141111111	110010111
421	GCCAGCCIGC	TEACGAAGET	0616661616
451	ARCCAGIGGC	TCCAGGACAT	TROTORRORA
4 & 1	CICATTETEC	GCACCTITAA	
511	2324331243	TGAEGECICT	TEGECATAIG
	•		

541	DODDADDOOT	GT TOT GGO GG	TOGAGGTTOA
57 1	GGAGGTGGGT	OGAGT&GACOT	ACTTGAAGTT
602	OTAGAAAQAA	AAGAGAGGTA	CAAGTGGAGG
632	ATTTACTGOT	GGATTTACA G	ATGATTTGA
662	ATGGAATTAA	CAATTAGAAG	AATOOOAAAO
692	TOACOAGGAT	GOTGAGATTT	AAGTTTTAGA
722	TGCCCAAGAA	GGCGAGAGAA	OTGAAAGATO
7 52	TTOAGTGTOT	AGAAGAAGAA	OT CAAAO GT G
782	TGGAGGAAGT	GOTAAATTTA	GUTUAAAGUA
812	AAAACTTTCA	CTTAAGACCO	AGGGAGTTAA
842	TOAGOAATAT	CAACGTAATA	GTTCTGGAAC
872	TAAAGGGATO	T GAAA GAAGA	TTOATGTGTG
902	AATATGOTGA	TGAGAGAGGA	ACCATTGTAG
932	AATTTOTGAA	· OAGATGGATT	ACCTTTTGTC
962	AAAGCATGAT	OT CAACACTG	ACCTGATAA

图 1

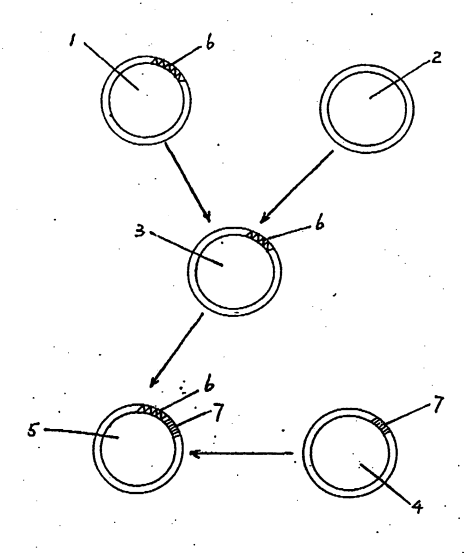


图 2

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.